JP2001010212

Publication Title:

INK JET RECORDING MEDIUM

Abstract:

Abstract of JP2001010212

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ink jet recording medium of which the absorbing property is favorable, which has a high coloring property, and also, wherein the light-resistance and the surface strength of recorded images and characters are excellent. SOLUTION: This recording medium is constituted by providing an ink receiving layer, and a protective layer on the top of the ink receiving layer, on a water-resistant opaque supporting body. In this case, the ink receiving layer is a layer which mainly contains an inorganic ultra-fine particle, and the protective layer comprises a layer mainly containing a transition metal oxide ultra-fine particle and a colloidal silica. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出項公開番号 特開2001-10212 (P2001-10212A)

(43)公開日 平成13年1月16日(2001.1.16)

(51) Int.Cl. ⁷		裁別記号	FI		テーマコード(参考)	
B41M	5/00		B41M 5/0	00 B	2 C 0 S 6	
13 4 1 J	2/01		B41J 3/0	04 1.01Y	2H086	

審査副求 未請求 請求項の数18 OL (全 15 員)

(21)出版番号 特厳平11-183014 (71)出版人 000005980 三菱製紙株式会社 東京都千代田区丸の内3 「目4番2号 (72)発明者			
(72)発明者	(21)出廢奔弓	特廚平11-183014	
東京都千代田区丸の内3 『目4番2号三菱 製紙株式会社内 (7%)発明者 千賀 孝雄 東京都千代田区丸の内3 『目4番2号三菱 製紙株式会社内 Fターム(参考) 20056 EA04 EA13 FC06 211086 BA16 BA19 BA31 BA33 BA41	(22) 出顧日	平成11年6月29日(1999.6,29)	東京都千代田区丸の内3 丁目4番2号
製紙株式会社内 (72)発明者 千賀 孝雄 東京都千代田区丸の内 3 『目 4 番 2 号三変 製紙株式会社内 F ターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006 21086 BA16 BA19 BA31 BA33 BA41			(72) 発明者 ②本 成彦
(72)発明者 千賀 孝雄 東京都千代田区丸の内3 5日4番2 号三菱 製紙株式会社内 Fターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006 211086 BA16 BA19 BA21 BA33 BA41			東京都千代田区丸の内3 5 目 4 番 2 号三菱
東京都千代田区丸の内 3 「目 4 番 2 号三菱 製紙株式会社内 F ターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006 211086 BA18 BA19 BA21 BA33 BA41			刻紙株式会社内
契紙株式会社内 Fターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006 211086 BA16 BA19 BA21 BA33 BA41			(72) 発明者 千賀 孝雄
F ターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006 21086 BA18 BA19 BA21 BA33 BA41			東京都千代田区丸の内3 5日4番2号三菱
211086 BA16 BA19 BA21 BA33 BA41			製紙株式会社内
			Fターム(参考) 20056 EA04 EA13 F006
BA46			211086 BA16 BA19 BA21 BA33 BA41
			BA46
			I

(54) [発明の名称] インクジェット記録媒体

(57)【要約】

【課題】本発明の目的は、吸収性が良好で、高色彩性であり、且つ記録された画像や文字の耐光性及び表面強度の優れたインクジェット記録媒体を提供することにある。

【解決手段】耐水性不透明支持体上に、インク受容層及びその上に保護層を設けてなるインクジェット記録媒体において、該インク受容層が主として無機超微粒子を含有する層であり、かつ該保護層が主として遷移金属酸化物超微粒子及びコロイダルシリカを含有する層からなるインクジェット記録媒体。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 耐水性不透明支持体上に、インク受容層及びその上に保護層を設けてなるインクジェット記録媒体において、該インク受容層が主として無機超微粒子を含有する層であり、かつ該保護層が主として遷移金属酸化物超微粒子及びコロイダルシリカを含有する層であることを特徴とするインクジェット記録媒体。

【請求項2】 該保護盾の遷移金属酸化物超微粒子が、酸化セリウム、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化イットリウンの群から選ばれた少なくとも1種である請求項1記載のインクジェット記録媒体。

、【請求項3】 該インク受容層の無機超微粒子が、主としてアルミナ水和物からなる請求項1記載のインクジェット記録媒体。

【請求項4】 該アルミナ水和物が、擬ベーマイト構造を有することを特徴とする請求項3記載のインクジェット記録媒体。

【請求項5】 該インク受容層の無機超微粒子が、主としてア型酸化アルミニウムからなる請求項1記載のインクジェット記録媒体。

【請求項6】 該ヶ型酸化アルミニウムの平均一次粒子 径が、80m以下であることを特徴とする請求項5記 載のインクジェット記録媒体。

【請求項7】 該インク受容層の無機超微粒子が、主として気相法シリカからなる請求項1記載のインクジェット記録媒体。

【請求項8】 該気相法シリカの平均一次粒子経が、8 0 nm以下であることを特徴とする請求項7記載のイン クジェット記録媒体。

【請求項9】 該保護層の遷移金属酸化物が、平均粒径 1 nm~80 nmの酸化亜鉛超微粒子であることを特徴 とする請求項1~8のいずれか一項記載のインクジェット記録媒体。

【請求項10】 該條護層の遷移金属酸化物が、平均粒径1 nm~80 nmの酸化セリウム超微粒子であることを特徴とする請求項1~8のいずれか—項記載のインクジェット記錄媒体。

【 請求項11】 該保護層のコロイダルシリカが、球状 又は鎖状コロイダルシリカである請求項1、9畝は10 項の何れか一項記載のインクジェット記録媒体。

【請求項12】 該保護層の塗工量が、1g/m²~15g/m²の範囲であることを特徴とする請求項1~11のいずれか1項記載のインクジェット記録媒体。

【請求項13】 該耐水性不透明支持体が、紙の上に熱可塑性樹脂の被覆屑が設けられた樹脂被覆紙である請求項1~12のいずれか一項記載のインクジェット記録媒体。

【請求項14】 該熱可塑性樹脂がポリオレフィン樹脂である請求項13に記載のインクジェット記録媒体。

【請求項15】 該ポリオレフィン樹脂がポリエチレン

樹脂またはポリプロピレン樹脂である請求項14に記載 のインクジェット記録媒体。

【請求項16】 該熱可塑性樹脂の被覆層が、顔料を含有する請求項13~15のいずれか一項に記載のインクジェット記録媒体。

【請求項17】 該耐水性不透明支持体が、熱可塑性樹脂被覆紙であり、該熱可塑性樹脂の被覆層が、熱可塑性 樹脂の溶融抑出し塗工時に、微粗面クーリングロールに 密着させて成形されたものである、請求項1、13~1 6のいずれか一項記載のインクジェット記録媒体。

【請求項18】 該耐水性不透明支持体のインク受容 層の設けられる側の表面が、JIS-P8142による 75度鏡面光沢庋で70%以下である請求項1、13~ 17のいずれか一項記載のインクジェット記録媒体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、インクジェット記録媒体に関するものであり、さらに詳しくは、インク吸収性が良好で、高色彩性であり、且つ記録された画像や文字の耐光性及び表面強度に優れたインクジェット記録媒体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、インクジェット記録方式にはイン クの微小液滴を種々の作動原理により飛翔させて、紙な どの記録媒体に付着させ、画像、文字などの記録を行う 方法が採用されている。 インクジェット記録方式は、高 速低騒音、カラー化容易、現像および定者の不要などの 特徴から、画像記録装置として、情報機器をはじめ各種 の用途に急速に普及している。更に多色インクジェット 方式により形成される画像は、製版方式による多色印刷 や、カラー電子写真方式による印画と比較しても遜色の ない記録を得ることも可能である。特に、作成部数の少 ない場合には通常の多色印刷や印画による方法よりも安 価であり、フルカラー画像記録分野まで広く応用される 様になってきている。更に記録の高速化、高精細化、フ ルカラー化などの記録特性の向上に伴って、記録装置や 記録方法の改良が行われ、記録媒体に対しても、高度な 特性が要求される様になってきた。

【0003】高速化、高稽細化、カラー化などに対応した記録特性の向上のために、従来から多種多様の記録媒体の形態が提案されている。例えば、特開昭55-5830号公報には支持体表面にインク吸収性の塗工層を設けたインクジェット記録用紙が開示され、特開昭55-1583号公報には被覆層中の題料として非品質のシリカを用いた例が開示され、特開昭55-146786号公報には水溶性高分子塗工層を用いた例が開示されている。また近年、例えば、特開平9-48173号公報、同9-272257号公報等にデ型アルミナ結品微粒子、米国特許第4879166号、同第5104730号、特開平2-276670号公報、同4-3757

6号公報、同5~32037号公報等に擬ベーマイト構造のアルミナ水和物を用いた竣工層を有する記録媒体が開示されている。しかしながら、上記の従来技術には以下の問題点がある。

【0004】1)米国特許第5104730号、特開平2-276670号公報、同2-276671号公報、同3-275378号公報には、平均細孔径が、1nm 乃至3nmで狭い細孔径分布を持っている記録媒体が開示されている。この細孔径分布では、染料の吸着性はよいが、溶媒の吸収性が不十分でピーディングが発生する。ここでいうビーディングとは、先に付与されたイン・クドットが記録媒体に定着する以前に次のインクドットが先のインクドットに隣接して付与されたとき、インクドットが漢方向に不規則に移動し、その結果隣接するドットとの間で混合凝集が起こり、画像濃度にムラが生じる現象である。

【0005】2)一般的に、空隙構成顔料の粒子径を小 さくするとインク受容層の透明性や平滑性などが高くな ることが明らかとなっている。しかし粒子同士が密に死 填されるために径の大きな細孔が形成されず、インク吸 収の速度が遅くなるという欠点があった。特開平5-3 2413号公報では、小さな一次粒子が凝集した二次粒 子を用いた記録媒体が開示されている。しかし、透明性 とインク吸収性を同時に満足することは困難であった。 また、強膜欠陥の発生が顕著であり、十分なインク吸収 能を有するインク受容層を形成することが困難であっ た。これに関して特開昭58-65692号公報では、 一次粒子間での凝集結合力が弱いために二次粒子の強度 が低下してインク受容層に塗膜欠陥が発生すると記載さ れている。そこで前記公報では、一次粒子を予め水溶性 高分子の存在下で分散させた後、凝集、乾燥して水溶性 高分子を含んだ強固な二次粒子を顔料として用いた記録 用紙が開示されている。しかしながら、この方法では弦 膜性やインク吸収性には優れるものの、二次粒子径が大 きすぎるためにインク受容層の透明性や画像濃度が低下 し、画像全体に猛がかかった様になる。また、無機超敞 粒子含有強膜の乾燥時収縮によって、割れ、裂け等の塗 膜欠陥を発生しやすいという問題を有していた。

【0006】一方、支持体が紙ではなく樹脂被裂紙やポリエステルフィルムのような耐水性の場合、紙のように支持体によるインク吸収性を得ることができず、インク受容層に対する負担はより大きい。

【0007】空隙構成顔料として、アルミナ微粒子やアルミナ水和物、コロイダルシリカや気相法シリカ等の超 微粒子からなる無機超微粒子を主顔料とするインク受容 層は、特開平5-24335号公報に記載されているように、塗工量が20g/m²程度以上でなければインク 吸収性が充分でないため、特にフィルム支持体上に於いて、優れたインク吸収性、運乾性を得るためには、厚膜 塗布が必要である。しかし、厚膜塗布をすると乾燥時に

インク受容層に割れ、裂け等の塗膜欠陥が非常に発生し やすく、乾燥時の塗膜欠陥の発生を抑制する必要があっ た。また、インク吸収性を改良するためにはバインダー の量を減らすことも有効であるが、そうすると厚膜窓布 と相まって塗屑強度が低下するという問題もあった。

【0008】これら無機超微粒子含有捻膜からなるイン ク受容層に発生する割れや裂け等の途膜欠陥を抑制する 方法としては、特開平7-76161号公報に記載され ているような、ポリビニルアルコールを接着剤として用 い、ホウ酸またはホウ酸塩で接着剤のボリビニルアルコ ールをゲル化させ、塗膜の強度を向上させる方法が提案 されている。しかしながら、ポリビニルアルコールとホ ウ酸およびホウ酸塩のゲル化反応は非常に速く、塗工液 の粘度の経時変化を避けることができず、塗工の安定性 が悪くなるという問題があった。また、ゲル化生成物が ストリークの原因となる等、面質悪化の原因にもなって いた。特開平6-218324号公報には、アルミナ水 和物からなる陸工液を支持体上に墜布し、溶媒の除去の 前にアンモニアガスを吹き付け、ゲル化させる方法が提 案されている。しかしながら、アンモニアガスは腐食性 が強いだけでなく、爆発性もあり危険であった。また、 余刺のアンモニアガスを回収する必要もあり、操作およ び設備の簡便さの点で望ましくないものである。

【0009】上述の問題点を解決する方法として、特別平7-89221号公報には、アルミナ水和物とゼラチンからなるインク受容層を有するインクジェット記録媒体が提案されている。この方法は温水に溶解したゼラチン溶液が、低温でゲル化する性質を利用したものである。しかしながら、この方法では加温できる特殊なカーテンコーターが必要であること、溶媒を除去する能爆ゾーンの前にゼラチンをゲル化させる為の冷却ゾーンが必要であることなど、操作および設備の簡便さの点で望ましくない。また、乾燥温度を高くするとゲル化したゼラチンが再溶解する為、低温で塗工速度を下げて乾燥させる必要があり、生産性の点からも望ましくないものである。

【0010】また、特開平9-309264号公報には、アルミナ水和物を含有する第一途工液を塗布し乾燥後、pH8以上の第二塗工液を積屑し乾燥し、必要に応じてこれを複数回繰り返しインクジェット記録媒体を製造する方法が開示されている。この方法では、繰り返しによってインク受容層の積層が可能であり、高インク吸収性、速乾性に優れるものの、製造工程が複雑となり、製造コストが満むものであった。

【0011】このような無機超微粒子を使った欠点を回避するために、本発明者らは特願平10-319428号、特願平11-116744号でインク受容層を設ける支持体表面の形状を特定する方法を提案した。しかしながら、擬ペーマイトゾルに代表されるような無機超微粒子の欠点としては、上記以外にも膜強度、耐水性、画

像保存性に劣ること、特に光による画像形成色素の退色が大きい事があった。

【0012】ここで、無機超微粒子を含有するインクジェット記録媒体においては、一般的にオゾン、光などによる色素の退色が進行しやすい。オゾン、光などによる色素の退色を改良する手段としては、例えば、特開昭57-87987号公報などに提案されているような、リンタングステン酸、リンモリブデン酸などの特定金属酸化物や塩化第2クロムなどの特定金属塩化物を含有させたり、特開昭57-87988号公報などに提案されているような、フェニルサリチル酸などの特定構造を有する紫外線吸収剤を含有させることが提案されている。また、特開平04-201594号公報、特開平09-188066号公報、特開平11-78218号公報等には、酸化亜鉛、酸化セリウム等の遷移金属酸化物をインク受容層の顔料と併用する耐光性の改良方法が提案されている。

【0013】しかし、これらの方法では支持体が耐水性で非吸収性の場合には、インク受容層の無機超微粒子含有層を上記の通り厚塗りする必要があり、インク吸収性、画像色彩性、耐光性を両立させる改良効果は未だ不充分であった。

【0014】一方、水の付着や、高温度条件下での長期保存における色素の渗みを防止するための手段としては、例えば、特開平4-320877号公報、同4-323075号公報などに提案されているようなカチオン系定治剤を含有させたり、架牆剤を添加するなどの提案されているものの、このようなカチオン系定治剤を用いた場合でも、カチオン系定治剤自身がオゾンや光に対する安定性に劣るため、色素の退色を助長することもあった。

[0015]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、吸収性が良好で、高色彩性であり、且つ記録された画像や文字の耐光性及び表面強度の優れたインクジェット記録媒体を提供することにある。

[0016]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、インクジェット記録媒体における上記の問題について鋭意検討を重ねた結果、耐水性不透明支持体上に、インク受容層及びその上に保護層を設けてなるインクジェット記録媒体において、該インク受容層が主として無機超微粒子を含有する層であり、かつ該保護層が主として遷移金属酸化物超微粒子及びコロイダルシリカを含有する層からなるインクジェット記録媒体とすることで目的を達成できることを見出したものである。

【0017】該保護層の遷移金属酸化物超微粒子が、酸化セリウム、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化イットリウムの群から選ばれた少なくとも1種であると好ましい。

【0018】また無機超微粒子が、アルミナ水和物、ア

型酸化アルミニウム、気相法シリカの群から選ばれた1 種であるとより好ましい。

【0019】さらに、遷移金属酸化物超敞粒子が、平均粒径1 mm~80 nmの超敞粒子で、塗工量が、1g/m²~15g/m²の範囲であると画像色彩性が優れ、耐光性が改良されるためより好ましい。また、コロイダルシリカは球状又は鎖状コロイダルシリカであるとより強度改善の効果があるため好ましい。

【0020】該耐水性不透明支持体は、紙とそのインク 受容層が設けられる側の表面に設けられた、白色顔料を 含有するあるいは含有しない熱可塑性樹脂の被覆層から なるものが好ましい。

【0021】また該耐水性不透明支持体は、ポリオレフィン被覆紙であり、該ポリオレフィンの被覆層が、溶融ポリオレフィンを押出しコーティング法により紙に被覆するに際し、微粗面クーリングロールに密着させて成形されたものが好ましい。

【0022】更に該ポリオレフィン樹脂層のインク受容層の設けられる側の表面が、JIS-P8142による75度鏡面光沢度で70%以下であるとより好ましい。 【0023】

(発明の実施の形態)以下、本発明を詳細に説明する。 【0024】本発明のインクジェット記録媒体における 無機超微粒子とは、一次粒子径が100mm以下の無機 微粒子で、それらが凝集あるいは連結して二次粒子を形 成している場合はその平均二次粒子径が0.5μm以下 のものを言う。例えば、特開半1-97678号公報、 同2-275510号公報、同3-281383号公 報、同3-285814号公報、同3-285815号 公報、同4-92183号公報、同4-267180号 公報、同4-275917号公報などに提案されている 擬ペーマイトゾル、特開昭60-219083号公報、 同61-19389号公報、同61-188183号公 祝、同63-1778074号公報、特開平5-5147 0号公報などに記載されているようなコロイダルシリ カ、特公平4-19037号公報、特開昭62-286 787号公報に記載されているようなシリカ/アルミナ ハイブリッドゾル、特開平10-119423号公報。 特開平10-217601号公報に記載されているよう な、超微粒子シリカを高速ホモジナイザーで分散したよ うなシリカゾル、その他にもヘクタイト、モンモリナイ トなどのスメクタイト粘土 (特闘平7-81210号公 報)、ジルコニアゾル、クロミアゾル、イットリアゾ ル、セリアゾル、酸化鉄ゾル、ジルコンゾル、酸化アン チモンゾルなどを代表的なものとして挙げることができ

【0025】本発明のインクジェット記録媒体には、市 駅の無機超微粒子も好適に用いることができる。以下に その一例を挙げるが、本発明はこれに限定されるもので はない。例えば、アルミナ水和物としては、カタロイド

AS-1、カタロイドAS-2、カタロイドAS-3 (以上、触媒化学工業製)アルミナゾル100、アルミ ナゾル200、アルミナゾル520(以上、日産化学工 業製)、M-200(以上、水澤化学工業製)、アルミ ゾル10、アルミゾル20、アルミゾル132、アルミ ゾル1325、アルミゾルSH5、アルミゾルCSA5 5、アルミゾルSV102、アルミゾルSB52(以 上、川研ファインケミカル裂〉、また、コロイダルシリ カとしては、スノーテックス20、スノーテックス3 1 O、スノーテックス4O、スノーテックスS、スノーテ ックスO、スノーデックスC、スノーテックスN、スノ ーテックス20L、スノーテックスUP、スノーテック スOL、スノーテックスAK、スノーテックスPST-1、スノーテックスK、スノーテックスXS、スノーテ ックスSS、スノーテックスXL、スノーテックスY L、スノーテックス2L、スノーテックスPSY-1、 スノーテックスPST-3、スノーテックスPST-5. MA-ST, IPA-ST, NBA-ST, IBA -ST, EG-ST, XBA-ST, ETC-ST, D MAC-ST(以上、日産化学工業製)、カタロイドS -20L、カタロイドS-20H、カタロイドS-30 し、カタロイドS-30H、カタロイドSI-30、カ タロイドSI-40、カタロイドSI-50、カタロイ ドSI-350、カタロイドSI-45P、カタロイド SI-80P、カタロイドSN、カタロイドSA、カタ DIFSB. USB-1. USB-2. USB-3. O SCAL1132, OSCAL1232, OSCAL1 332. OSCAL1432. OSCAL1532. O SCAL1622、OSCAL1722(以上、触媒化 成工業製)、シリカ/アルミナハイブリッゾゾルとして は、スノーテックスUP-AK1、スノーテックスUP -AK2、スノーテックスUP-AK3 (以上、日産化 学工業製)、酸化アンチモンゾルとしては、A-153 0、A-1550、A-2550(以上、日産化学工業 製)、リチウムシリケートとしては、リチウムシリケー ト35、リチウムシリケート45、リチウムシリケート 75 (以上、日産化学工業製)などを挙げることができ る.

【0026】これらの無機超微粒子の中でも特に、アルミナ水和物、ア型酸化アルミニウム微粒子、気相法シリカ微粒子を好適に用いることができる。

【0027】本発明に用いられるアルミナ水和物は、下記の一般式により表すことができる。

Al₂O₂·nH₂O

アルミナ水和物は組成や結晶形態の違いにより、ジブサイト、バイアライト、ノルストランダイト、ベーマイト、ベーマイト、ベーマイトが(擬ベーマイト)、ジアスポア、無定形非品質等に分類される。中でも、上記の式中、nの値が1である場合はベーマイト構造のアルミナ水和物を表し、nが1を越え3米満である場合は擬ベーマイト構

造のアルミナ水和物を表し、nが3以上では非晶質構造のアルミナ水和物を表す。特に、本発明に好ましいアルミナ水和物は、少なくともnが1を越え3未満の擬ベーマイト構造のアルミナ水和物である。

【0028】アルミナ水和物が十分なインク吸収速度を 有するには、アルミナ水和物の平均細孔半径が1万至1 0nmであることが好ましく、特に、3万至7nmであ ることが好ましい。細孔半径が小さすぎるとインクの吸 収が困難となり、細孔半径が大きすぎると、インク中の 染料の定着が聴くなり画像の渗みが発生する。

[0029]アルミナ水和物が十分なインク吸収容量を有するには、アルミナ水和物の細孔容積が0.3乃至0.8ml/gの範囲であることが好ましく、特に、0.4乃至0.6ml/gの範囲であることが好ましい。インク受容層の細孔容積が大きい場合にはインク受容層にひび割れや粉落ちが発生し、細孔容積が小さい場合にはインクの吸収が遅くなる。更に、単位面積当たりのインク受容層の溶媒吸収量は5ml/m²以上、特に10ml/m²以上であることが好ましい。単位面積当たりの溶媒吸収量が小さい場合には、特に多色印刷を実施した場合にインクが溢れることがある。

【0030】アルミナ水和物がインク中の染料を十分に吸収し、定着するにはBET比表面積が70万至300 m²/gの範囲であることが好ましい。BET比表面積が小さすぎると細孔径分布が大きい方へ片寄って、インク中の染料の定着効率が悪くなり、画像の滲みが発生する。逆に、BET比表面積が大きすぎるとアルミナ水和物の分散が困難となる。

【0031】本発明に用いられるアルミナ水和物の形状は、平板状、機雑状、針状、球状、棒状等のいずれでもよく、インク吸収性の観点から好ましい形状は平板状である。平板状のアルミナ水和物は、平均アスペクト比3~8であり、好ましくは平均アスペクト比が3~6である。アスペクト比は、粒子の「厚さ」に対する「直径」の比で表される。ここで粒子の直径とは、アルミナ水和物を電子顕微鏡で観察したときの粒子の投影面積に等しい円の直径を表す。アスペクト比が上記の範囲より小さい場合は、インク受容層の細孔径分布が狭くなり、インク吸収性が低下する。一方アスペクト比が上記の範囲を超える場合は、粒子を揃えてアルミナ水和物を製造することが困難となる。

【0032】本発明に用いられるアルミナ水和物は、アルミニウムイソプロボキシド等のアルミニウムアルコキシドの加水分解、アルミニウム塩のアルカリによる中和、アルミン酸塩の加水分解等公知の方法によって製造することができる。また、アルミナ水和物の粒子径、細孔谷積、比表面積等の物性は、折出温度、熟成温度、熟成時間、液のpH、液の濃度、共存化合物等の条件によって制御することができる。

【0033】アルコキシドからアルミナ水和物を得る方

法としては、特開昭57-88074号公報、同62-56321号公報、特開平4-275917号公報、同6-64918号公報、同7-10535号公報、同7-267633号公報、米国特許第2,656,321号明細書等にアルミニウムアルコキシドを加水分解する方法として開示されている。これらのアルミニウムアルコキシドとしてはイソプロボキシド、2-ブトキシド等が挙げられる。

(0034)また、特開昭54-116398号公報、同55-23034号公報、同55-27824号公報、同56-120508号公報には、アルミニウムの無機塩またはその水和物を原料として使用する方法が開示されている。原料としては、例えば塩化アルミニウム、硝酸アルミニウム、硫酸アルミニウム、ボリ塩化アルミニウム、アンモニウムミョウバン、アルミン酸ナトリウム、アルミン酸カリウム、水酸化アルミニウム等の無機塩およびその水和物を挙げることができる。

【0035】更に別の方法として、特開昭56-120508号公報に記載されている如き、pHを酸性側乃至塩基性側に交互に変動させ、アルミナ水和物の結晶を成長させる方法、特公平4-33728号公報に記載されている如き、アルミニウムの無機塩から得られるアルミナ水和物と、バイヤー法で得られるアルミナとを混合し、アルミナを再水和する方法もある。

【0036】本発明においてァ型酸化アルミニウム微粒子は、酸化アルミニウムのァ型結晶であり、結晶学的に分類すると、さらにァグループとδグループに分けることができる。δグループの結晶形態を有する微粒子の方が好ましい。

【0037】 r型結晶微粒子のアルミナは、1次粒子の平均粒子径を10nm程度にまで小さくすることが可能であるが、一般に、1次粒子は2次凝集形態(以下、2次粒子と記す)を形成して、数千から数万nmにまで粒子径が大きくなる。このような大粒子径のr型アルミナ結晶微粒子を使用すると、インク受容層の印字性、吸収性は良好であるものの、透明性に欠け、塗膜欠陥が発生しやすくなる。一次粒子の平均粒子径は、80nm未満であることが好ましい。80nm以上の一次粒子からなる2次粒子を使用すると、脆弱性が増し、塗膜欠陥が非常に発生しやすくなる。

【0038】 r型アルミナ結晶微粒子を得るには、通常、数千から数万 n mの2次粒子となっている r型アルミナ結晶をビーズミルや超音波ホモジナイザー、高圧式ホモジナイザー等の粉砕手段によって、平均2次粒子径が200 n m以下の超微粒子になるまで粉砕する。平均2次粒子径が200 n mを越えると、インク吸収性は増加するが、被膜が脆く、透明性が低下する。粉砕手段としては、超音波ホモジナイザーや高圧式ホモジナイザーを用いる方法が好ましく、ビーズミル等の他の粉砕方法では、r型アルミナ結晶が

硬い結晶であるために、粉砕容器から異物が混入しやすく、透明性の低下や欠陥の発生の原因となる。 r型アルミナ結晶微粒子は、インク吸収性に優れ、乾燥性、インク定着性等の即字品質もよく、超微粒子化することで、高比率でインク受容層に含有させても透明性に優れたインクジェット記録媒体を得ることができる。

【0039】 r型アルミナ結晶微粒子は、市販品として、δグループに属する酸化アルミニウムC(日本アエロジル(株)製)、rグループに属するAKP-G015(住友化学(株)製)などとして入手できる。

【0040】シリカ微粒子は、非晶性シリカであり、乾量基準でSiO293%以上、Al2O3約5%以下、Na2O約5%以下から構成される微粒子であり、いわゆるホワイトカーボン、シリカゲルや微粉末シリカなどがある。シリカ微粒子の製造方法としては、液相法、粉砕固相法、晶析固相法および気相法がある。液相法とは、いわゆる液中に存在する珪酸化合物等を、化学変化または物理変化によって固体状態に析出させる微粒子製造方法である。粉砕固相法とはシリカ固体を機械的に粉砕する方法であり、晶析問相法とは溶融や固体の相転移などを利用した微粒子製造方法である。気相法とは、揮発性金属化合物の蒸気の熱分解や、原材料の加熱、蒸発、生成した気相種の冷却、凝縮による微粒子製造方法である。

【0041】本発明で使用するシリカ微粒子は、上記の気相法により合成された非晶性シリカ微粒子である。中でも平均一次粒子後が3nm~100nmの超微粒子状シリカが好ましい。特に好ましい一次粒子径は4nm~50nmのものである。またこれらが連結した二次粒子としては、20nm~200nm、より好ましくは30nm~100nmにするのがよい。この気相法により合成された非晶性シリカ微粒子として市販されている製品としては、アエロジル(テグサ社)が該当する。

【0042】本発明で使用する気相法シリカ微粒子は、上記の一次粒子径をもつシリカ微粒子を水に添加し、高速ホモジナイザー等で分散して平均二次粒子径が200nm以下、好ましくは100nm以下にまで分散したものである。

【0043】本発明のインクジェット記録媒体は、塗工タイプのインクジェット記録媒体であり、耐水性不透明支持体上に、インク受容層及びその上に保護層が設けられる。本発明で言うインク受容層とは、インク中の溶媒を浸透させ、保持または吸収するような空隙を構成する主として無機超微粒子からなる層を指す。このインク受容層は単層でも積層構成であってもよい。積層構成の場合、全層が同じ配合の層であってもよいし、他の成分で構成される層との積層構成であってもよい。

【0044】本発明の無機超微粒子を含有するインク受容層の塗工量は、周形分換気で単位平方メートル当たり20g以上が必要であり、本発明のさらなる効果を認め

るには、好ましくは単位平方メートル当たり25g以上 60g以下である。

【〇〇45】また水発明で言う保護層とは、インク受容 層の上に設けられる層で、主としてインク受容層に保持 されたインクジェット記録画像の色材を紫外線による分 解から保護する役目を持つ。このほかにインク受容層の 強度を改良しキズがつくのを保護する役目や、光沢を与 えることなどを合わせ持つ。本発明の保護層には、主と して遷移金属酸化物超微粒子及びコロイダルシリカを含 有する。

【0046】以下に保護層に含有される酸化セリウム、 酸化チタン、酸化亜鉛、酸化イットリウム等の遷移金属 酸化物微粒子の具体例を示すが、本発明はこれに限定さ れるものではない。

【0047】本発明における酸化セリウムとは、等軸晶 系、ホタル石型構造の結晶を有する白色、あるいは淡黄 色の金属酸化物の微粒子であり、例えば、シュウ酸塩、 炭酸塩、硝酸塩、アンモニウム、硝酸セリウムなどを高 温に熱した後に、希硝酸で洗浄して不純物(他の希塩酸 化物など)を除去するか、あるいは金属セリウムを空気 中で加熱することによって得られる。このような酸化セ リウムは、その金属酸化物の微粒子中に多量の酸素を吸 蔵することができるため、触媒としても有用である。こ のような酸化セリウムのゾルとしては、市販のものを用 いることができ、例えば、超微粒子酸化セリウム、ニー ドラールW-15、ニードラールU-15、ニードラー ルW-100、ニードラールU-100 (多木化学 (株) 製、平均粒子径0.08μm、真比重1.21)

などが挙げられる。

【0048】本発明における酸化チタンとは、結晶系に よりルチル型とアナターゼ型に分類され、アナターゼ型 酸化チタンは、短波長の光に対して高反射率を示すた め、白色度、若色力、遮蔽力に優れるが、結晶構造が不 安定であり、光化学的に活性であるため耐光性には劣 る。一方、ルチル型酸化チタンは、アナターゼ型酸化チ タンに比べて、白色度、着色力や遮蔽力には劣るが、結 品構造が安定であるため、耐光性に優れる。酸化チタン の微粒子は、例えば、四塩化チタニウムの蒸気を酸水素 炎中で加水分解することにより製造され、平均粒子径が 5~10 nm、比重が1.04程度の酸化チタンゾルが 得られる。このような酸化チタンゾルとしては、市販の ものを用いることができ、例えば、超微粒子酸化チタン AUF-0015S (大阪チタニウム製造 (株) 製、平 均粒子径10~20nm、真比重3.8、嵩比重0.0 7~0.1)、超微粒子酸化チタンMT~150W、5 00岁、600岁(帝国加工(株)製、平均粒子径5~ 50nm)、超微粒子酸化チタンTTO-55(N) (石原府業(株) 製、平均粒子径30~40 nm、真比 重4.2、高比重0.5~0.7) などを挙げることが できる。

【0049】本発明における酸化亜鉛としては、天然に 紅亜鉛酸として産出するが、一般には、亜鉛蒸気を空気 中で酸化して得られる乾式法と、塩化亜鉛や硫酸亜鉛な どの聖鉛の酸性塩を水溶液中でアルカリ中和して合成す る温式法がある。温式法の場合、混合するアルカリの種 類と中和条件をコントロールすることにより各種形状の 酸化亜鉛微粒子を製造でき、粒子径も100mm以下に 調整することが可能である。このような酸化亜鉛は、六 方品系ウルノ鉱型の結晶構造を示す。酸化型鉛のゾルと しては、市販のものを用いることができ、例えば、酸化 亜鉛超微粒子2 n O - 1 0 0 (住友セメント (株) 製、 平均粒子径9 n m、真比重5.78、嵩比重0.4)、 酸化亜鉛超微粒子2n0-200(住皮セメント(株) 製、平均粒子径1.6mm、真比重5.78、常比重 0.31)などを挙げることができる。

【0050】本発明における酸化イットリウムとは、ウ ラン鉱やゼノタイムなどを主要原料として製造され、蛍 光体やセラミックス添加剤(ジルコニア微粒子の安定化 剤として添加されるなど)などの用途に用いられてい る。このような酸化イットリウムは平均粒子径が1.5 \sim 2. 5μ m程度であり、その結晶は立方晶系である。 本発明に用いる酸化イットリウム微粒子の平均粒子径は 5 n m ~ 1 0 n m程度のゾルである。

【0051】次に本発明の保護層に含有される成分の一 つであるコロイダルシリカについて述べる。コロイダル シリカの形状は、一般的に球状または球状に近い形状を している。本発明に係わるコロイダルシリカは、この球 状あるいは小さいシリカ粒子が鎖状に連結した細長い形 状を有している鎖状のものが好ましい。細長い形状の粒 子とは三次元方向には伸長を有さず、同一平面内に伸長 したものをいう。細長い形状の粒子には、ほぼ真っ直ぐ なもの、屈曲しているもの、分枝を有するもの、環を有 するもの等が含まれる。これに対し、非品質シリカある いはシリカゲルと言われるものは、三次元方向に結合し た二次凝集シリカ粒子であり、非晶質シリカあるいはシ リカゲルを機械的に分散して、その二次粒子径を10~ 300 nmのコロイド領域の粒子に分散しても、三次元 的に結合した粒子の分散物であり、球状の一次粒子ある いは細長い形状の鎖状粒子にまで分散することはできな い。この点で本発明のコロイダルシリカと非晶質シリカ のコロイド分散粒子とは全く異なるものである。

【0052】本発明に好ましく使用されるこれら鎖状の シリカ粒子は種々の方法によって得られ、水発明におい ては、いかなる方法によって得られたものであっても、 シリカ粒子が頚状を有していれば本発明に好ましく用い ることができる。鎖状のシリカ粒子の形成方法として、 例えば一般的な水ガラスからアルカリ分を除去して活性 珪酸とし、鎖状に連結するように 2 価以上の陽イオンを 加えて粒子を成長させることにより得られる。

【0053】ここで活性琼酸とは、珪酸及び粒子径3 n

m未満の珪酸の重合体が共存するコロイド粒子であり、 公知の方法で容易に得られる。好ましい活性珪酸のコロ イド水溶液は、水溶性珪酸塩、例えばSiO2/M2O (但し、Mはアルカリ金属原子を示す)モル比が1~ 4. 5程度の水ガラスの希釈液を陽イオン交換処理する ことにより得られ、SiOz換算で通常6重量%以下、 好ましくは1~6重量%含有し、通常pH5以下、好ま しくは2~5であるものが用いられる。このpHは、上 記水ガラス希釈液を陽イオン交換処理する際、その中の 陽イオンの一部分を残存させることによっても、あるい はその中の陽イオンの全部または一部分を除いた後に得 られた活性珪酸のコロイド水溶液に少量のアルカリ金属 酸化物、水溶性有機塩基等を加えることによっても容易 に調製することができる。この活性珪酸のコロイド液は 不安定であって、ゲル化しやすい性質を有するので、こ のゲル化を促進するがごとき不純物をなるべく含有しな いものが好ましく、また調製直後のものが好ましい。さ らに好ましい活性珪酸のコロイド水溶液は、SiO₂/ Na₂〇モル比が2~4程度の市販工業製品であるナト リウム水ガラスの希釈水溶液を水素型陽イオン交換樹脂 を通過させることにより得られる。

【0054】この活性理酸のコロイド水溶液に、鎖状に連結するように2価以上の陽イオンを加えて粒子を成長させる。2価以上の陽イオンとしては、カルシウムイオン及びマグネシウムイオンが好ましく、カルシウム塩、マグネシウム塩、またはそれらの混合物の形態で、水溶液として添加することが好ましい。このカルシウム塩、マグネシウム塩、またはそれらの混合物の総量としては、上記活性珪酸に対し、それぞれの酸化物として換算した重量比[(CaO+MgO)/SiO₂]では1500~25000ppm、細長い粒子の場合は特に1500~8500ppmとなる量が好ましい。

【0055】また、これらの塩の添加は活性珪酸のコロイド液の撹拌下に行うのが良く、その場合の混合温度及び時間には特に制限はないが、2~50℃で5~30分程度が好ましい。加えられるカルシウム塩及びマグネシウム塩の例としては、カルシウムまたはマグネシウムの塩化物、硝酸塩、硫酸塩、スルファミン酸塩、蟻酸塩、及び酢酸塩等の無機酸塩及び有機酸塩が挙げられる。これらカルシウム塩とマグネシウム塩は混合して用いても良い。また、これらの塩の添加時の濃度としては特に制限はなく、2~20重α%程度で良い。

【0056】これらカルシウム塩及びマグネシウム塩等と共にカルシウム及びマグネシウム以外の多価金属成分が上記活性珪酸のコロイド液に含まれていると、さらに好ましくシリカゾルを製造することができる。このカルシウム及びマグネシウム以外の多価金属の例としては、Sr、Ba、Zn、Sn、Pb、Cu、Fe、Ni、Co、Mn、Al、Cr、Y、Ti、及び2n等の2価、3価または4価の金属が挙げられる。これら多価金属成

分の量としては、カルシウム塩及びマグネシウム塩の量をそれぞれCaO及びMgOの量に換算した時、これらCaO及びMgOに対し、多価金属酸化物として10~80重量%程度が好ましい。

【0057】上記水ガラスの希釈溶液を陽イオン交換処理することによって得られた活性珪酸のコロイド液に上記多価金属分が残留している場合には、この多価金属分は上記10~80重量%の一部として算入する。残部の多価金属分は、上記多価金属の水溶液として、加えられるカルシウム塩及びマグネシウム塩等と一緒に加えるのが好ましい。この多価金属の好ましい例としては、塩化物、硝酸塩、硫酸塩、スルファミン酸塩、蜈酸塩、及び酢酸塩等の無機酸塩や有機酸塩が挙げられる。また、Ψ鉛酸塩、锅酸塩、アルミン酸塩、及び鉛酸塩等の点は、アルミン酸塩、及び鉛酸塩等の点に、アルミン酸塩、アルミン酸塩、アルミン酸塩、アルシウム塩、アルミン酸塩、カーウム塩、水の塩の多価金属塩等は、活性珪酸のコロイド液と均一に混合するのが好ましく、通常、水溶液として添加される。

【0058】上記の工程によって得られた水性液に、アルカリ金属水酸化物、水溶性有機塩基、またはそれらの水溶性珪酸塩を加える。この添加は、上記工程の終了後なるべく早く、そして撹拌下に行うのが好ましい。またこれらの混合の温度及び時間には特に制限はないが、2~50℃で5~30分程度が好ましい。加えられるアルカリ金属水酸化物、水溶性有機塩基、またはそれらの水溶性珪酸塩は、上記工程によって得られた水性液と均一に混合されるのが好ましく、直接または水溶液として添加される。

【0059】アルカリ金属水酸化物としては、例えば、ナトリウム、カリウム、及びリチウム等の水酸化物が挙げられる。有機温基としては、例えば、テトラエタノールアンモニウム水酸化物、モノメチルトリエタノールアンモニウム水酸化物、テトラメチルアンモニウム水酸化物が、モノエタノールアミン、シエタノールアミン、トリエタノールアミン、N・N・ジメチルエタノールアミン、N・メチルエタノールアミン、ハー(β・アミノエチル)エタノールアミン、及びモルホリン等のアミン類、その他塩基性窒素原子含有の有機化合物等が挙げられる。また、それらの水溶性珪酸塩としては、珪酸ナトリウム、建酸カリウム、上記第4級アンモニウムの珪酸塩、上記アミンの強酸塩等が例示される。

【0060】さらに、アルカリ金属または有機塩基のアルミン酸塩、蟻酸塩、亜鉛酸塩、及び鉛酸塩等も用いることができる。これらアルカリ金属水酸化物、有機塩基、珪酸塩、及び金属酸塩等は混合して用いても良い。上記アルカリ金属水酸化物のアルカリ金属原子または有機塩基の分子をMで表せば、加えられるアルカリ金属水酸化物、有機塩基またはそれらの水溶性珪酸塩の量は、

活性珪酸に由来するシリカ分及び珪酸塩のシリカ分の合計をSiO₂として、SiO₂/M₂Oが2O~200、好ましくは6O~10Oのモル比となる量が良い。この添加によって、液はpH7~10程度を示すに至る。

【0061】以上の工程により得られた混合物を60~300℃で30分~40時間、好ましくは90~150℃で2~12時間加熱することによりSi〇2濃度1~6重量%の鎖状の形状を有するシリカゾルが得られる。所望によりこのゾルを濃縮することにより、より高濃度なゾルが得られる。尚、上記の方法によって得られた鎖状のシリカ粒子は、動的光散乱法により測定した二次粒子径が40~300nmの範囲であり、電子顕微鏡観察によると5~40nmの太さで一平面内または三次元的に成長した形状を有している。

【0062】本発明に係わる鎖状のシリカ粒子は、少なくとも本発明のインクジェット記録媒体におけるインク受容層を形成するための途液において、鎖状の形状で存在していれば良く、インク受容層形成用塗液の調液に先だって、上記の方法を含めて本発明に係わる鎖状のシリカ粒子を調製しても良いし、インク受容層形成用塗液調液時に、透液中で上記の方法を含めて本発明に係わる鎖状のシリカ粒子を調製しつつ塗液を調液しても良い。塗液調液前に子め本発明に係わる鎖状のシリカ粒子を用意しておくのであれば、市販のもののも用いることができる。市販の鎖状のシリカ粒子の例としては、日産化学工業製スノーテックスUP、及びスノーテックスOUP等が挙げられる。

【0063】本発明に用いられるインク受容層或は保護層には接着剤として、水溶性あるいは非水溶性の高分子化合物を添加しても良い。本発明に用いられる高分子化合物は、インク受容層の構成成分として、インクと親和性を有する化合物である。例えば、水溶性高分子化合物としてはポリビニルアルコール、アクリル樹脂、スチレンーだがリビニルアルコール、アクリル機重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、エチレン一前酸ビニル共重合体、でんぶん、ポリビニルブチラール、ゼラチン、カレボキシメチルセルロース、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム、アルラン、ポリビニルビロリドン、ポリアクリルアミド、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等である。好ましくは、ポリビニルアルコールである。

【0064】また、非水溶性高分子化合物としては、エタノール、2ープロパノール等のアルコール類やこれらのアルコール類と水との混合溶媒に溶解する非水溶性接着剤が、無機超微粒子の分散が安定化されるので特に好ましい。この様な非水溶性接着剤としては、ビニルピロリドン/酢酸ビニル共重合体、ポリビニルブチラール、ポリビニルホルマール等のアセタール樹脂を挙げること

ができ、特にアセタール化度が5モル%以上20モル%以下の範囲のアセタール樹脂は、水を多少含有させることができ、無機超敏粒子特にアルミナ傲粒子或はアルミナ水和物の分散を容易にすることができる為、特に好ましい。

【0065】これらの高分子化合物は、単独乃至複数を併用してもよく、インク受容層の無機超微粒子又は保護層の遷移金属酸化物とコロイダルシリカの問形分重型に対し、2~30重量%を添加する。好ましくは、5~15重量%である。上記の添加量の範囲以下では塗胶強度が弱くなり、多すぎるとインク吸収性が低下する。

【0066】さらに、その他の添加剤として、無機顔料、カチオン系染料定着剤、顔料分散剤、増粘剤、流動性改良剤、粘度安定剤、pH調整剤、硬膜剤、界面活性剤、消泡剤、抑泡剤、離型剤、発泡剤、浸透剤、若色染料、若色顔料、蛍光増白剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、顔料の分散剤、消泡剤、レベリング剤、防腐剤、防バイ剤、耐水化剤、湿潤紙力増強剤、乾燥紙力増強剤などを水発明の目的を告しない範囲で適宜添加することもできる。

【0067】本発明におけるインクジェット記録媒体では、吸収性、画像色彩性、透明性や耐水性、耐オゾン性および耐光性などの保存性に影響を及ぼさない範囲で無機顔料を、インク受容層や保護層に適宜併用することもできる。

【0068】本発明に係るインク受容層に配合される上記以外の顔料としては、公知の白色顔料を1種以上用いることができる。例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、碳酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、陸酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、アルミナ、水酸化アルミニウム、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックビグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

【0069】上記の無機頭料の中でも、インク受容層には特に合成非晶質シリカを用いることが好ましく、印画 濃度、インク吸収性、印字画像の解鋭性などに優れるインクジェット記録媒体を得ることができる。このような 合成非晶質シリカとは、例えば、特開昭57-157786号公報、同61-141584号公報、同61-230979号公報、同62-292476号公報などに記されているような、ケイ酸のゲル化により、SiO2の 三次元構造を形成させた、微多孔性、不定形微粒子であり、ハンター白色度90以上、細孔径10~2000オングストローム程度を有するものである。

【0070】このような合成非晶質シリカは、市販のも

のを好適に用いることができ、例えば、ミズカシルP-526、ミズカシルP-801、ミズカシルNP-8、 ミズカシルP-802、ミズカシルP-802Y、ミズ カシルC-212、ミズカシルP-73、ミズカシルP -78A、ミズカシルP-78F、ミズカシルP-8 7、ミズカシルP-705、ミズカシルP-707、ミ ズカシルP-707D、ミズカシルP-709、ミズカ シルC-402、ミズカシルC-484(以上水沢化学 製)、トクシールロ、トクシールUR、トクシールG · U、トクシールAL-1、トクシールGU-N、トクシ ールN、トクシールNR、トクシールPR、ソーレック ス、ファインシールE-50、ファインシールT-3 2、ファインシールX-37、ファインシールX-7 インシールB(以上、トクヤマ製)、カープレックスF PS-101、カープレックスCS-7、カープレック ス80、カープレックスXR、カープレックス67(以 上、塩野義製薬製)、サイロイド63、サイロイド6 5、サイロイド66、サイロイド77、サイロイド7 4、サイロイド79、サイロイド404、サイロイド6 20、サイロイド800、サイロイド150、サイロイ ド244、サイロイド266(以上、富士シリシア化学 製) などが挙げられる。

【0071】本発明におけるインク受容層を支持体上に 設ける方法としては、水またはアルコールなどの親水性 有機溶剤、あるいはこれらの混合溶媒を用いて各々の塗 布組成物を作成し、インク受容階と保護層を同時重層途 布してもよいし、またインク受容層を塗布乾燥後保護層 を塗布乾燥してもよい。また、保護層が湿潤状態にある 間に加熱した鏡面ロールに圧接、乾燥して仕上げるキャ スト法によって保護層を設けることもなんら問題はな い・
塗布方法は、特に限定されず、公知の塗布方法を用 いることができる。例えば、従来公知のエアーナイフコ ーター、カーテンコーター、スライドリップコーター、 ダイコーター、ブレードコーター、ゲートロールコータ ー、バーコーター、ロッドコーター、ロールコーター、 ビルブレードコーター、ショートドエルブレードコータ 一、サイズプレスなどの各種装置により支持体上に塗工 することができる。本発明においては、 スライドリップ 方式、カーテン方式等が2層同時塗布が出来るから好ま しい。

【0072】インク受容局はある一定の塗工量を数回に分けて拡設することもできる。数回に分割してインク受容層を塗工する方法としては、1届ごとに乾燥して塗工する場合と、複数層をウェット・オン・ウェットで同時に塗工する方法を挙げることができる。また、インク受容層の塗工後には、マシンカレンダー、TGカレンダー、スーパカレンダー、ソフトカレンダーなどのカレンダー装置を用いて平滑化処理を行うことができる。

【0073】 木発明の保護層の施工量は特に制限はない

が、0.5~20g/m²が好ましい。より好ましくはし~15g/m²である。塗工量が0.5g/m²未満であると十分な強度及び耐光性改良効果が得られないため好ましくなく、塗工量が20g/m²を超えると吸収性や画像色彩性が悪化する場合があるため好ましくない。【0074】また、支持体を挟んだインク受容層の反対面には、カール適性を付与するために、バックコート層を塗設することも可能である。バックコート層を塗立する場合には、顔料として、平板状顔料や加水ハロイサイトが好ましい。

【0075】本発明に用いられる耐水性不透明支持体は、例えば合成紙、樹脂被覆紙、顔料入り不透明フィルム、発泡フィルムが好ましい。手触り感、高級感から写真用支持体に類似の樹脂被覆紙がさらに好ましい。

【0076】本発明において好ましく用いられる、倒脂被覆紙を構成する原紙は、特に制限はなく、一般に用いられている紙が使用できるが、より好ましくは例えば写真用支持体に用いられているような平滑な原紙である。原紙を構成するパルプとしては天然パルプ、再生パルプ、合成パルプ等を1種もしくは2種以上混合して用いられる。この原紙には一般に製紙で用いられているサイズ剂、紙力増強剤、填料、帯電防止剤、蛍光増白剤、染料等の添加剤が配合される。

【0077】さらに、表面サイズ剂、設面紙力剤、蛍光 増白剤、帯電防止剤、染料、アンカー剤等が表面塗布さ れていてもよい。

【0078】また、原紙の厚みに関しては特に制限はないが、紙を抄造中または抄造後カレンダー等にて圧力を印加して圧縮するなどした表面平滑性の良いものが好ましく、その坪益は30~250g/m²が好ましい。

【0079】樹脂被覆紙の樹脂としては、熱可塑性樹脂 や電子線で硬化する樹脂を用いることができる。熱可塑 性樹脂としては、ポリオレフィン樹脂やポリエステル樹 脂が挙げられる。ポリオレフィン樹脂としては、低密度 ポリエチレン、高密度ポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリブテン、ポリペンテンなどのオレフィンのホモポリ マーまたはエチレンープロピレン共更合体などのオレフ ィンの2つ以上からなる共重合体およびこれらの混合物 である。ポリエステル樹脂としては、ポリエチレンテレ フタレート、ポリブチレンテレフタレートやポリエチレ ンナフタレート等である。これらの熱可塑性樹脂は、各 棚の密度、溶融粘度指数 (メルトインデックス) のもの を単独にあるいはそれらを混合して使用できる。好まし くは、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン樹脂である。 【0080】また、樹脂被覆紙の樹脂中には、酸化チタ ン、酸化亜鉛、タルク、炭酸カルシウムなどの白色顔 料、ステアリン酸アミド、アラキジン酸アミドなどの脂 肪酸アミド、ステアリン酸理鉛、ステアリン酸カルシウ ム、ステアリン酸アルミニウム、ステアリン酸マグネシ ウムなどの脂肪酸金属塩、イルガノックス1010、イ

ルガノックス1076などの酸化防止剤、コバルトブルー、群青、セシリアンブルー、フタロシアニンブルーなどのブルーの顔料や染料、コバルトバイオレット、ファストバイオレット、マンガン紫などのマゼンタの顔料や染料、蛍光増白剤、紫外線吸収剂などの各種の添加剤を適宜組み合わせて加えるのが好ましい。

【0081】本発明において好ましく用いられる支持体 である樹脂被覆紙は、走行する原紙上にポリオレフィン 樹脂やポリエステル樹脂等の熱可塑性樹脂の場合は、加 ・熱溶融した樹脂を流延する、いわゆる押出コーティング 法により製造され、そのインク受容層を設ける関あるい は両面が樹脂により被覆される。また、電子線により硬 「化する樹脂の場合は、グラピアコーター、ブレードコー ターなど―般に用いられるコーターにより樹脂を塗布し た後、電子線を照射し、樹脂を硬化させて被覆する。ま た、樹脂を原紙に被覆する前に、原紙にコロナ放電処 理、火炎処理などの活性化処理を施すことが好ましい。 支持体のインク受容層が塗布される面 (表面) は、その 用途に応じて光沢面、マット面などがあるが、本発明に おいては、JIS-P8142による75度鏡面光沢度 で70%以下となるような微粗面加工したものが好まし い。支持体にこのような粗面加工を施しても、インク受 容層を設けた記録面は高い光沢を持ち、実用的な光沢度 は光分得られる。

【0082】裏面に樹脂を被覆する必要はないが、カール防止の点から樹脂被覆したほうが好ましい。裏面は通常無光沢面であり、表面あるいは必要に応じて表裏両面にもコロナ放電処理、火炎処理などの活性処理を施すことができる。また、被覆樹脂層の厚みとしては特に制限はないが、一般に5~50μmの厚みに表面または表異両面にコーティングされる。

【0083】本発明で使用する、JIS-P8142による75度鏡面光沢度で70%以下となるような微粗面加工した樹脂被覆紙の製造に於いては、ポリオレフィン樹脂等を押出機で加熱溶融し、紙等のシート状基体とクーリングロールとの間にフィルム状に押出し、圧差、冷却して製造される。クーリングロールは樹脂コーティング盾の表面形状の形成に使用され、樹脂被覆紙の表面でが出来る。から高光沢か、無光沢か、またはパターン化された例えば絹目状やマット状に形成することが出来る。本発明では、微粗面加工したクーリングロールを使用し、インク受容層を設ける側の樹脂被覆層表面のJIS-P8142による75度鏡面光沢度を70%以下とすることが必要である。より好ましくは光沢度が50%以下の場合である。

【0084】本発明に用いるクーリングロールの表面の形状は、特に限定されないが、例えば特開平10-293379号公報に開示されているような、基本的に極めて平滑に仕上げられたロール表面に設けられた表面の形状が、連続した均一な泡状曲面により構成された形状よ

りなり、泡状曲面の高さが0.3~1.0μmで、かつ径が5~30μmであるような装面を持つクーリングロール等がある。即ち、例えばクーリングロール表面の平滑に研磨した地金上に、50~70μmのクロムメッキを施した後、装面より10~20μmを研磨して平滑な表面に加工し、再度50~70μmのクロムメッキを施してから再び10~20μmを研磨後、320~600メッシュの砥砂を使用してクロムメッキ面に微粗面化加工を施ことによって得られる。加工面の凹凸の高さは通常0.1~10μm程度であり、粗くなるほど加工面の光沢は低下する。

【0085】クーリングロール表面の泡状曲面の高さが 0. 3μm未満であると、基本的に平滑性が過剰にな り、加熱溶融樹脂を押出被覆型付けした表面は光沢度が 高くなる。一方、1.0μmを越えた場合は、基本的に 平滑性が低下する結果、光沢度の低い表面が得られる。 【0086】本発明で云うインクとは、下記の色素、溶 媒、その他の添加剤からなる記録液体であり、色素とし ては、発色性、鮮明性、安定性などが良好な、例えば、 C.I.Direct Yellow 12 C.I.Direct Yellow 24 C.I.Dire ct Yellow 26 C.I.Direct Yellow 44 C.I.Direct Yello w 86 C.I.Direct Yellow 98 C.I.Direct Yellow 100 C. 1. Direct Yellow 142 C. I. Direct red 1 C. I. Direct re d 4 C.I.Direct red 17 C.I.Direct red 28 C.I.Direct red 83 C.1.Direct Oronge 34 C.1.Direct Orenge 39 C.I.Direct Oronge 44 C.I.Direct Orengo 46 C.I.Dire ct Orenge 60 C.I.Direct Violet 47 C.I.Direct Viole t 4S C.I. Direct Blue 6 C.I. Direct Blue 22 C.I. Dire ct Blue 25 C.I.Direct Blue 71 C.I.Direct Blue 86 C.I.Direct Blue 90 C.I.Direct Blue 106 C.I.Direct Blue 199 C.I.Direct Black 17 C.I.Direct Black 19 C. I. Direct Black 32 C. I. Direct Black 51 C. I. Direct Black 62 C.I.Direct Black 71 C.I.Direct Black 10 8 C.I.Direct Black 146 C.I.Direct Black 154などの 直接染料、C.I.Acid Yellow 11 C.I.Acid Yellow 17 C. 1. Acid Yellow 23 C. I. Acid Yellow 25 C. I. Acid Yello w 29 C.I.Acid Yellow 42 C.I.Acid Yellow 49 C.I.Aci d Yellow 61 C.I.Acid Yellow 71 C.I.Acid redl C.I.A cid red 6 C.I.Acid red 8 C.I.Acid red 32 C.I.Acid red 37 C.I. Acidred 51 C.I. Acid red 52 C.I. Acid red 80 C.I.Acid red 85 C.I.Acid red 87 C.I.Acid red 9 2 C.I.Acid red 94 C.I.Acid red 115 C.I.Acid red 18 0 C.I.Acid red 256 C.I.Acid red 317 C.I.Acid red 3 15 C.I. Acid Orense 7 C.I. AcidOrense 19 C.1. Acid Vi olet 49 C.I.Acid Blue 9 C.I.Acid Blue 22 C.I.Acid Blue 40 C.I. Acid Blue 59 C.I. Acid Blue 93 C.I. Acid Blue 102 C.1.Acid Blue104 C.1.Acid Blue 113 C.1.A cid Blue 117 C. I. Acid Blue 120 C. I. Acid Blue167 C. 1. Acid Blue 229 C. I. Acid Blue 234 C. I. Acid Blue 25 4 C. I. Acid Black 2 C. I. Acid Black 7 C. I. Acid Black

24 C. J. Acid Black 26 C. I. Acid Black31 C. I. Acid Bl ack 52 C.I.Acid Black 63 C.I.Acid Black 112 C.I.Ac id Black118 などの酸性染料、その他にも塩基性染料、 反応性染料或は食品用色素などの水溶性染料あるいは、 カーボンブラックなどの顔料を用いることができる。 【0087】インクの溶媒としては、水および水溶性の 各種有機溶剤、例えば、メチルアルコール、エチルアル コール、ロープロピルアルコール、イソプロピルアルコ ール、n-ブナルアルコール、sec-ブチルアルコー · ル、tcrt-ブチルアルコール、イソブチルアルコー ルなどの炭素数1~4のアルキルアルコール類:ジメチ ルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどのアミド 類;アセトン、ジアセトンアルコールなどのケトンまた はケトンアルコール類; テトラヒドロフラン、ジオキサ ンなどのエーテル類:ポリエチレングリコール、ポリプ ロピレングリコールなどのポリアルキレングリコール 類:エチレングリコール、プロビレングリコール、ブチ レングリコール、トリエチレングリコール、1、2、6 ~ヘキサントリオール、チオジグリコール、ヘキシレン グリコール、ジエチレングリコールなどのアルキレン基 が2~6個のアルキレングリコール類 : グリセリン、エ チレングリコールメチルエーテル、ジエチレングリコー ルメチル (またはエチル) エーテル、トリエチレングリ コールモノメチルエーテルなどの多価アルコールの低級 アルキルエーテル類などが挙げられる。

【0088】上記の水溶性有機溶剤の中でも、特にジエチレングリコールなどの多面アルコール、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテルなどの多価アルコールの低級アルキルエーテルが好ましい。

【0089】上記の水浴性の有機溶剤以外にも、高沸点脂肪族炭化水素に代表される引火性、毒性などの安全性に優れた非水溶性絶縁溶剤を用いる場合があり、各種無機顕料、有機顕料などが色素として用いられることが多い。

【0090】インク中に添加されるその他の添加剤としては、例えば、PH調節剤、金属封鎖剤、酸化防止剤、防カビ剤、粘度調整剤、炭面張力調整剤、湿潤剤、界面活性剤、および防錆剤などが挙げられる。

[0091]

【実施例】以下に、本発明の実施例を挙げて説明するが、本発明はこれらの例に限定されるものではない。また、実施例において示す「部」および「%」は、特に明示しない限り重量部および重量%を示す。

【0092】<耐水性不透明支持体の作製>広葉樹晒クラフトパルプ(LBKP)と針葉樹晒サルファイトパルプ(NBSP)の1:1混合物をカナディアン スタンダード フリーネスで300mlになるまで叩解し、パルプスラリーを調製した。これにサイズ剤としてアルキルケテンダイマーを対パルプ0.5重量%、強度剤とし

てポリアクリルアミドを対バルプ1. 0重量%、カチオ ン化澱粉を対パルプ2.0重盛%、ポリアミドエピクロ ロヒドリン樹脂を対パルプロ. 5 重量%添加し、水で希 釈して1%スラリーとした。このスラリーを長綱抄紙機 で坪量170g/m゚とになるように抄造し、ポリオレフ ィン樹脂被覆紙の原紙とした。抄造した原紙に、密度 0.918 s/c m³の低密度ポリエチレン100 重量 %の協脂に対して、10重量%のアナターゼ型チタンを 均一に分散したポリエチレン樹脂組成物を320℃で溶 融し、200m/分で厚さ30μmになるように押出コ ーティングし、粗面化処理したクーリングロールを用い て押出被覆し、この面をインク受容層を設ける面とし た。該表面の光沢度は50%であった。もう一方の面に は密度O.962g/cm³の高密度ポリエチレン樹脂 を同様に320℃で溶融し、厚さ30μmになるように 押出被覆した。

【0093】<アルミナ水和物の合成>イオン交換水1200g、イソプロピルアルコール900gを3Lの反応器に仕込み、75℃に加熱した。アルミニウムイソプロポキシド408gを加え、75gで24時間、続き95℃で10時間加水分解を行った。加水分解後、酢酸24g加えて95℃で48時間撹拌した。次に、関形分器度が15重量%になるように濃縮し、白色のアルミナ水和物の分散液を得た。

【0094】このゾルを空温で乾燥させ、X級回折を測定したところ、擬ベーマイト構造を示した。また、透過型電子顕微鏡で平均粒径を測定したところ、30nmであり、アスペクト比6.0の平板状のアルミナ水和物であった。また、緊索吸着脱離方法によって平均細孔半径、細孔容積およびBET比表面積を測定したところ、それぞれ7.1nm、0.65ml/gそして200m²/gであった。

【0095】<インク受容層塗工液A>前記の15運星 %のアルミナ水和物の分散液を用いて、アルミナ水和物 分散液100部に対し、10重量%のポリビニルアルコ ール(クラレ社製PVA235)水溶液を15部混合し た。混合後、ポモミキサーに1万rpmで10分間か け、均一分散化し、塗工液Aとした。

【0096】<インク受容層塗工液B>アルミナ微粒子として、8グループのア型アルミナ結晶粉末である、一次粒子器13nmのアエロジル酸化アルミニウムC(日本アエロジル社製)6008を24008のイオン交換水中に撹拌機にて分散し、20重量%のスラリー状の粘性液を調製した。この20重量%のア型アルミナ分散液を用いて、アルミナ分散液100部に対し、10重量%のポリビニルアルコール(クラレ社製PVA235)水溶液を30部混合した。混合後、ホモミキサーに1万rpmで10分間かけ、均一分散化し、竣工液Bとした。分散液中のア型アルミナ結晶粉末の平均二次粒子径は120nmであった。

【0097】<インク受容層塗工液C>インク受容層の 塗被組成物は、一次粒子径7 n mの気相法微粒子シリカ (AEROSIL300:日本アエロジル社製)100 まを、500gのイオン交換水中に撹拌機にて分散し、 10重量%のポリビニルアルコール(クラレ社製PVA 235)水溶液80gを混合した。混合後、ホモミキサーに1万rpmで10分間かけ、均一分散化し、塗工液 Cとした。分散液中の気相法微粒子シリカの平均二次粒 子径は115nmであった。

【0098】<インク受容層塗工液D>インク受容層の 塗被組成物は、一次粒子径7 nmの気相法微粒子シリカ (AEROSIL300:日本アエロジル社製)100 寒を、500gのイオン交換水中に撹拌機にて分散し、 10重量%のポリビニルアルコール(クラレ社製PVA 235)水溶液80gを混合した。混合後、ホモミキサーに1万rpmで30分間かけ、均一分散化し、塗工液 Dとした。分散液中の気相法微粒子シリカの平均二次粒子径は70nmであった。

【0099】<インク受容層途工液E>インク受容層の 塗被組成物は、1次粒子径約20mm、BET比表面積 270 m²/gの合成非晶質シリカ(ファインシールX -37B:トクヤマ社製)100部、ポリビニルアルコ ール(PVA117:クラレ社製)30部、カチオン性 染料定岩剤(スミレッズレジン1001:住友化学社 製)20部を混合し、塗工液Eとした。分散液中の合成 非晶質シリカの平均二次粒子径は3. 7μmであった。 【0100】<インク受容層墜工液F>インク受容層の 塗被組成物は、一次粒子径7 n m の気相法微粒子シリカ (AEROSIL300:日本アエロジル社製)100 gを、500gのイオン交換水中に撹拌機にて分散し、 10重量%のポリビニルアルコール (クラレ社製PVA 235)水溶液80gを混合した。更に粒子径8ヵmの 酸化セリウム(ニードラールU-15;多木化学社製) 問形分2g、コロイダルシリカ (スノーテックス−O; 日産化学社製、粒子径10-20mm、濃度20%)6 0g、混合後、ホモミキサーに 1 万rpmで10分間か け、均一分散化し、塗工液Fとした。

【0101】<インク受容層塗工液G>インク受容層の 強被組成物は、平均粒子径9 n m の酸化亜鉛超微粒子 (2nO-100:住友セメント社製)80gを、30 0gのイオン交換水中に撹拌機にて分散し、ポリビニル アルコール(重合度1700、ケン化度88.0mol %)をカーブチルアルデヒドで5mol%アセタール化 した樹脂の10重量%水溶液200gを混合し、均一分 散し、竣工液Gとした。

【0102】<保護層塗工液A>保護層の塗被組成物は、粒子径8nmの酸化セリウム(ニードラールU-15:多木化学社製)固形分40部、球状コロイダルシリカ(スノーテックス-0:日産化学社製、粒子径10-20nm、濃度20%)300部、ポリビニルアルコー

ル(PVA117: クラレ社製、10%溶液)80部、 カチオン性染料定者剤 (スミレッズレジン1001: 住 友化学社製、濃度30%)20部を混合し、保護層塗工 液Aとした。

【0103】<保護層第工液B>保護層の遊被組成物は、平均粒子径10~20nmの超微粒子酸化チタン(AUF~0015S:大阪チタニウム製造社製)40部、球状コロイダルシリカ(スノーデックス~0:日産化学社製、粒子径10~20nm、濃度20%)300部、ボリビニルアルコール(PVA117:クラレ社製、10%溶液)80部、カチオン性染料定着剂(スミレッズレジン1001:住女化学社製、濃度30%)20部を混合し、保護層塗工液Bとした。

【0104】<保護層塗工液C>保護層の塗被組成物は、平均粒子径9nmの酸化亜鉛超微粒子(2n0-100:住友セメント社製)40部、球状コロイダルシリカ(スノーデックス・0:日産化学社製、粒子径10-20nm、濃度20%)300部、ポリビニルアルコール(PVA117:クラレ社製、10%溶液)80部、カチオン性染料定着剤(スミレッズレジン1001:住文化学社製、濃度30%)20部を混合し、保護層塗工液Cとした。

【0105】 <保護原塗工液D~I>保護層の塗被組成物は、平均粒子径1.6nmの酸化亜鉛超微粒子(ZnO-200; 住友セメント社製) X部、鎖状コロイダルシリカ(スノーテックス-UP:日産化学社製、粒子太さ5~20nm、長さ40~300nm、濃度20%) 固形分Y部、ポリビニルアルコール(PVA117:クラレ社製、10%浴液)80部、カチオン性染料定着剤(スミレッズレジン1001:住文化学社製、濃度30%)20部を混合し、X/Yをそれぞれ0/100、20/80、40/60、60/40、80/20、100/0としそれぞれ保護層塗工液D,E,F,G,H,Jとした。

【0106】<保護層塗工液J>保護層の塗被組成物は、保護層塗工液Cのコロイダルシリカに代えて、平均2次粒子径1.5μmの合成非晶質シリカ(NipsilーE1011、1次粒子径24nm)をサンドグラインダーにより粉砕分散した後、圧力式ホモジナイザーでさらに粉砕分散し、平均2次粒子径が120nmになるまで粉砕分散操作を繰り返したものを使用した他は保護層塗工液Cと全く同様に配合して保護層塗工液Jを作成した。

【0107】塗布は、前記支持体上に、ワイヤーバーを用いて表1に記載のインク受容層塗工液を乾燥塗工量25g/m²になるように塗布し、乾燥した。次いで、表1に記載の保護層塗工液をそれぞれ表1に記載の塗工量になるように塗布、乾燥して記録用紙とした。但し、比較例5はインク受容層塗工液Fを乾燥塗工量30g/m²になるように塗布しその上に保護層は設けなかった。

また、比較例6はインク受容層塗工液Gを乾燥捻工量1 0 g/ m 2 (厚さ約1 0 μ m)になるように塗布しその上に保護層は設けなかった。

【0108】<塗賍強度評価>「塗膜強度」の評価は摩擦試験機(スガ試験機株式会社製)を使用し、シートの 施工面に300gの荷重で本綿のガーゼを押しつけて1 00回摩擦試験を行い、全く生じなかったものを「○」 とした。また、100回摩擦試験では多少傷が生じた が、20回摩擦試験では全く傷が生じなかったものを 「△」、20回摩擦試験でも傷が生じたものを「×」と した。

【0109】<耐光性評価>各インクジェット記録用シートに、インクジェットプリンター(EPSON製、MJ-700V2C)でY、M、C、Bkインクのベタ印字を行った。これらのインクジェット記録用シートを、キセノンアークフェードメーター、アトラス製C1-35fを用い、ブラックパネル温度63℃、相対温度65%RHの環境下で30時間の光照射した前後のマゼンタインク色の色差を測定した。色差ΔE・は、L・、a・、b・(CIE1976)に従って光照射前後のサンブルの色を測定した結果を基に、下記数1で規定することができる。色差が大きいほど、色劣化が生じていることを示し、色差が3.0未満であれば視覚上、色の違いに大差はない。

【0110】 【数1】 $\Delta E^* = \{ (\Delta L^*)^2 + (\Delta a^*)^2 + (\Delta b^*)^2 \} \frac{1}{2}$ ここで、 ΔE^* は色差、 ΔL^* および Δa^* と Δb^* は、各 4光照射前後の L^* および a^* と b^* の差である。結果を ΔE^* が3、0未満を ΔC^* が7、0以上をXと評価した。

【0111】<インク吸収性評価>一方、インク吸収性の評価は、インクジェット記録設置であるキャノン (株) 製BJC-420Jを使い、シアンインク、マゼンタインクで重色の矩形パターンを印字し、この印字パターンと未印字部分の境界部分を下記の基準に従って、目視にて評価した。

A:境界部分には滲みが認められない

B:境界部分には部分的に僅かに潜みが認められる

C:境界部分には僅かに渗みが認められる

D: 境界部分に顕著に渗みが認められる

良好なインク吸収性を示すのは、A乃至Bの評価である。

【0112】<画像色彩性評価>キャノンBJC-42 0Jを用いて、マゼンタおよびシアンのベタ印字を行っ

た。その色彩性を以下の通り目視評価を行った。

A:色彩が良く、くすみが全くない。

B:色彩が良く、少しくすみ傾向だが実用上問題ない。

C:ややくすんで見える。

D:色彩もにぶく、くすみが激しい。

[0113]

【表】】

	インク	保設居 種類	竣工量 g/m³	验 膜 強 度	インク	画像 色彩性	耐光性
実施例 1	A	C	5. 0	0	A	A	0
実施例 2	В	С	5. 0	0	A	A	0
実施例 3	C	С	5. 0	0	A	A	0
実施例 4	D	С	5. 0	0	A	A	0
比較例 1	E	С	5. 0	0	A	D	0
実施例 5	D	A	5. 0	0	A	A	
実施例 6	מ	В	5. 0	0	A	A	0
比較例 2	D	D	5. 0	0	I)	A	×
実施例 7	D	E	5.0	0	В	Α	0
実施例 8	D	F	5. 0	0	A	Α	0
実施例 9	D	G	5. 0	0	A	Α	
夹施例10	D	н	5. Ω	Δ	A	A	00
比較例 3	D	I	5. 0	×	Α	В	0
比較例 4	D	J	5. 0	×	A	D	0
契施例11	D	С	1. 0	0	A	Α	00000
実施例12	מ	င	3.0	0	A	Α	0
突施例 1 3	D	С	7.0	0	A	A	0
実施例14	D	С	10.0	0	A	A	
奖施例15	D	С	15.0	0	В	В	0
実施例16	D	С	20.0	0	В	С	0
比較例 5	F	-		×	A	В	×
上較例 6	G	_		0	i)	С	0

化物及びコロイダルシリカを混合して含んでいる(比較例5)と、充分な途膜強度、耐光性が得られない。また、2層構成とせず、1層中に遷移金属酸化物とバインダー樹脂(アセタール樹脂)だけの構成(比較例6)だと、透明性と耐光性は得られるものの、吸収性と色彩性が不充分である。

[0115]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によって、インク吸収性、画像色彩性、画像耐光性がすぐれていて、且つ十分な塗膜強度を持ったバランスのよいインクジェット記録媒体が提供出来る。